PREPARATION OF 9-(3,4-DIMETHOXY-2-HYDROXY-6-METHYLBENZOYL) NONANOATE

Patent number:

JP59039855

Publication date:

1984-03-05 OKADA TAIICHI

Inventor: Applicant:

TAKEDA CHEMICAL INDUSTRIES LTD

Classification: - international:

C07C67/343: C07C69/716: C07C67/00: C07C69/00:

(IPC1-7): C07C67/343; C07C69/716

- european:

Application number: JP19820149632 19820827 Priority number(s): JP19820149632 19820827

Report a data error here

Abstract of JP59039855

PURPOSE:To obtain the titled compound in high yield, by reacting 3.4.5-trimethoxytoluene with an atkyl.9-chloroformylnonanoate, hydrolyzing the reaction product to give a corresponding acid once, extracting it with an organic solvent, esterilying it again. CONSTITUTION:3.4,5-Trimethoxytoluene is reacted with an alkyl.9-diproformylnonanoate to give an alkyl.9-(3.4-dimethoxy-2-hydroxy-8-methylberzoyl)nonanoate, which is hydrolyzed so that the nonanoate is converted into a corresponding nonanoic acid, which is extracted with an organic solvent such as ethyl acetate, etc., washed with a weakly alkidine acqueous solution, and esterified again with an alcohol such as methanol, etc., to give the desired compound. USE:A raw material for synthesizing 2.3-dimethoxy-5-methyl-6-(10-hydroxydey/)-1, 4-benzoquinone having various kinds of pharmaceutical actions.

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

(9 日本国特許庁 (JP)

① 特許出願公開 B2759—39855

⑩公開特許公報(A)

⑤Int. Cl.³ C 07 C 69/716 67/343 識別記号

庁内整理番号 6556-4H 6556-4H ❸公開 昭和59年(1984)3月5日

発明の数 1 審査請求 未請求

(全 6 百)

②特 顯 昭57-149632

@出

爾 昭57(1982)8月27日

砂発 明 者 岡田泰一

京都市伏見区津知橋町379380番

合地 の出 願 人 武田薬品工業株式会社

大阪市東区道修町2丁目27番地

74代 理 人 弁理士 天井作次

NA #8 8#

1. 発明の名称

9 - (8.4 - ジェトキシー 2 - ヒドロキシー 6 - メチルベンゾイル)ノナノエートの製造法

2. 特許請求の範囲

。4.6 - トリットキントルエンとアルキル・9
- クロロホルミルノナノエートとを反応させて得られるアルキル・9 ー (8.4 - ジェトキレー2 - ヒドロキン-6 - メチルベンゾイル)ノナンエートを加水分解に付して9 - (8.4 - ジェトキレー2 - ヒドロキレー6 - メチルベンゾイル)ノナン酸とし、これを有機溶線で抽出し、滑アルカリ性水溶酸で応降したのちエステル化することを特徴とするアルキル・9 - (8.4 - ジェトキレー2 - ヒドロキシー6 - メチルベンゾイル)ノナノエートの製剤法。

3. 発明の詳細な説明

2.3 ージメトキシー 5 ーメチルー 6 ー(10 ー ヒドロキシデシル) ー 1.4 ーペンプキノンは、免 校配進作用、平滑筋強板作用、障碍のある組織、 特に心筋。脳組織の酵菜賦活作用等、特異な業型 作用を有する化合物として知られている。

本発明者は、との2.8-ジメトキシー5-メチ ルー6-(10-ヒドロキシデシル)-1.4-ベ ンゾキノンを工業的に有利に製造するため擁々の 合成経路。反応条件等につき検討を重ねた結果新 たな経路としてアルキル・9-(8.4-ジェトキ シー2ーヒドロキシー6ーメチルペンゾイル)ノ ナノエートを原料とし、これを選元してアルキル ・10-(3.4-ジメトキシー2-ヒドロキシー 6ーメチルフエニル)デカノエートとし、さらに 超元して10-(8.4-ジメトキシー2-ヒドロ キシー 6 ーメチルフエニル) デカンー1 ーオール とし、ついてこの生成物を酸化することによつて 28-ジメトキシー5-メチルー6-(10-ヒ ドロキシデシル)ー1.4ーベンゾキノンに導く方 法が原料事情。工程数、反応条件等からみて1つ の有利な方法であると考えた。

そこで、3.4.5ートリメトキシトルエンとアル キル・9ークロロホルミルノナノエートを反応さ

せて得られたアルキル・9-(84ージメトキシ -2-ヒドロキシー6-メチルペンゾイル)ノナ ノエートを選元に付したところ、予期に反して収 半が高くはなかつた。原料を抽出,再結晶,洗浄 等の通常の特別手段で特別したものを用いてもや はりそれ程収率は向上しなかつた。その原因の宛 明を兼ねてさらに研究を重ねた結果、8.4.5-ト リメトキシトルエンとアルキル・9 - クロロホル ミルノナノエートの反応により得られたアルキル · 9 - (8.4 - ジメトキシ-2 - ヒドロキシ-6 ーメチルベンゾイル)ノナノエートを加水分解し て一旦対応する酸に導き、その酸を抽出。洗浄に より精製した後再びアルキルエステル化したもの を原料として選元すると反応が予期以上の好収率 で進行するととを知見した。本発明はとの新知見 を基礎として更に検討を加えた結果完成したもの である。

すなわち本発明は、8.4.5ートリットキシトル エンとアルキル・9ークロロホルミルノナノエー トとを反応させて得られるアルキル・9ー(8.4 - ツノトキシー2 ードロキシー6 ーメチルペン ゾイル)ノナノエートを加水分解に付して5 ー (8.4 - ツソトキシー2 ーヒドロキシー6 ーメチ ルペンゾイル)ノナン酸とし、これを有機溶離で 加出し、 裂アルカリ性水溶散で洗浄したのちエス テル化することを特徴とするアルキル・9 ー(8.4 - ツメトキシー2 ーヒドロキシー6 ーメチルペ ンゾイル)ノナノエートの製造法である。 本発明の方法にもいて、原料となるアルキル・ 3 ー(8.4 - ツメトキシー2 ーヒドロキシメチル

本発明の方形にかいて、原料となるアルキル・
ョー(8、4 ー ロットキレー2 ー ヒドロキレッチル
ベンブイル)ノナノエートは、8、4、5 ー トリット
キシトルエンとアルキル・9 ー クロロホルミルノ
ナノエートを頻繁の存在下反反させる(「全」) ととにより得られる。該機嫌としてはフリーデル
クラフト反応で用いられる競跡、たとえば硫酸。
リン酸、ポリリン酸などの鋭酸、塩化アルミニウム、三ファ化ホウ素などのルイス酸などが好んで
用いられる。反応は密接なしても進行するが、た
とえばエトロペンゼン、二硫化炭素、ログロロエス

る。との工程の反応は、0~160で、好きしく は40~80でで行なわれる。との反応の生成物 であるアルキル・3~(8,4~9ノトキレー2~ ヒドロキレー6~ノチルベンゾイル)/ナノエー トは水花など簡単な精製手段を施してもよいが、 物製するととなくつぎの加水分解工程に付しても たい。

アルキル・3 - (8.4 - ウットキレー2 - ヒド ロキレー6 - メチルベンゾイル) ナノエートの 加水分解反応(工程2)は、たとえば水酸化ナト リウム、水酸化カリウルなどの物性アルカリの存 在下に行なわれる。水酸化アルカリの透度は通常 1~40%、好ましくは5~15%である。加水 分解過度は0~100℃、好ましくは80~60

との即水分解反応化まつて生成する9-(8.4 - ジメトキシー2 - ヒドロキシー6 - メチルベン ゾイル)ノナン酸は有効溶媒によつて輸出し、弱 アルカリ性水溶液で廃却される。故有機溶媒とし てはたとえば酵粒エチル、酢酸メチルなどの酢酸 のアルキルエステル、トルエン、ペンゼン、キレレンなどの方面放災化水業、ジラロルメタン、ジロロホルムなどのハロゲン化炭化水業などがも打られる。また河アルカリ性水筋液としてはたとえば反酸水業ナリリのム、炭酸水業カリワムなどの1~10米水裕酸がも打られる。ついて水で洗浄して有機縮減を耐去することによって9~(3、4・ジメトキシー2~とドロキレー6~/テルペンゾイル)ノナン酸を得ることがで1きる。

3-(84-Dメトキレーを-ヒドロキレー6-メチルペンゾイル)ノナン酸のエステル化反応 (工程8)は9-(84-Dソトキレー2-ヒドロキレー6-メチルペンゾイル)ノナン酸とアルコー1 ルを反応させることによつて行なわれる。嵌アルコールとしてはメタノール、エタノール、プロバノール、ブタノールなど 炭素数1~4のものがらけられる。この反応は適当なアルコール中で行なわれ、通常、脱輪線の存在下に行なわれる。 影像2 触線としてはp・トルエンスルホン酸、硫酸、均

酸化 どがもげられる。反応機能は 通常 0 で一核ア ルコールの酵点、 好ましくは 4 0 で一該アルコー ルの時点である。 反応数を冷却したのち赤を加え て、 5 で EI 下でかきませると徐々に結晶が出す る。 これを翻取。 宛娘することによりアルキル・ リー(3.4 ージルトキシー2 - ヒドロキシーモー メテルベングイル)ファフェートの結晶を単離す ることができる。

とのよりにして得られた衣房の目的化合物は、たとえば以下に記載の工程ド付さとドエつて前 配した版が特別な実期作用を有する6~(10~ ドドロキレデシル)- 2,3 - シットキセー5-ナ チルー1,4 ーペンプキノンド形くととができる。 すなわちアルキル・9~(8,4 - ジットキレー 2 - ヒドロキレー6-メテルペンゾイル)ノナノ エートを超元してアルキル・10~(3,4 - ジット トキレー2-ヒドロキレー6ーメテルフェニル) デカノエートを得(工配4)、これをさらに超元 して10~(3,4 - ジットキレー2・ビルセー6・メテルフェニル) テカノコースを得(工配4)。これをそらに超元 (工程も)、ついで生成物を酸化することによつ て6-(10-ヒドロキシデシル)-2.8-ジェ トキシー6-メチルー1.4-ペンプキノンを得る (工程も)ことができる。

また、アルキル・9-(3,4-ジメトキレー2
-ヒドロキレー6-メチルベンソイル)ノナノエートを通元して、アルキル・10-(3,4-ジメトキレー2-ヒドロキレー6-メテルフエニル)
デカノエートを得く工軽4)、これを附化して6
(9-メトキレカルボニルノニル)ー28-ジメトキレー5-メテルー1,4-ベンソキノンを得
(工程7)、生成転を強元(工程8)、ついで被
化(工程9)プることによつて6-(10-ヒドロキレデシル)ー28-ジメトキレー5-メテル
-1,4-ベンソキノンを得ることもできる。

上配工数4の適元方法としては、たとえば頭鈴 アマルガムと塩酸によるクレメンゼン湖元・ケト ンをヒドラゾンとなし塩法の存在下に分解するり オルフキシユナー週元・ジチオアセタートとなし ニツァルで製錠的ド湖元する方法、あるいは接触

理元化どを挙げるととかできる。本反応は選帯適 宜の裕値の存在下に行なりのが有利である。その よりな裕値は反応に関与しないものならどのよう なものでもよいが、具体的にはたとえばエーテル・・・ メタノール・エタノール・ペンゼン・トルエン・・ キレレン・エチレングリコール・トリエチレング リコール・酢酸・酢酸エチルなどがあげられる。 反応組度は0~140で、好ましくは20~70 でである。

上紀江経8の選示方法としてはカルギャル基 をアルコール性 ドロキレ蒸に変じうるものであ ればいずれでもよい。かかる選元方法としては水 米化リテクム。アルミニクシを用いる万法。水炭 ドガス(2ーメトキシエトキシ)アルミニクムナ トリウムを用いる方法があげられる。鉄道元反応 は適当な結蹊中で行なうのが再和である。鉄路証 としては超元反応をさまたげないようなものなら ばいずれてもよく、たと大ばロエテル・ トラミドロコラン・ジオキャンなどのエーテル 幼、ペンギン・トルエン・キンレンなどの芳香鉄 炭化水素質があげられる。反応温度は通常0~ 140℃、好ましくは10~40℃である。

工程6の酸化方法としてはアルコール性ヒドロキンル紙に影響を与えることなく、フェノールをキノンに影じらるものであればいずれでもよく、 酸化剤として場化第二鉄、酸化銀、ニトロソリスルホネートなどがあけられる。 誠務保反応止し 低適当な高端の在下に行なわれる。 誠務保としては酸低反応をさまたげないものであればいずれてもよく、たとえば水、酸またはアルカリの稀積 筋液、アセトン・エタノール・ジオキサン・エーテル・耐酸・ジュテルホルムアミド・テトラヒド ロフランおよびこれらの過程はとがかけられる。 誠能化反応にいける過度・反応時間は使化例 の配類によって異なるが、好ましくは0~60℃ で1.5~1.0 時間である。

工程?の酸化は、一般パフェノール類をキノン に導びく酸化方法によつて行なわれる。酸化剤と してはたとえば過酸化水素、過酢酸、過ギ酸、過 安良香酸、過マンガン酸カリウム、進クロム酸カ リウム、無水クロム酸、ニトロソジスルホン酸カ リウム、無化料二鉄、酸化は、二酸化ツンガンは どがあげられる。本度応は連高裕線中で行なわれ、 製裕線としては、たとえば水、希酸あるいは着ア ルカリ次溶線、フマトン、エタノール、ジオキャ ン、エーテル、静線かよびされらの配合溶線など があげられる。反応超度、反応時間は用いる酸化 卵の他線によつて異なるが、通常反応超度は約0 ~60℃、反応時間は約0.5~10時間段度であ る。また本反応はたとえばリン酸場物で、酢酸ナ リウムなどの存在下に反応を行なうととによつ て妊娠療が得られる。

工程8の退元反応は工程5と同様の選元手段に よつて行なわれ、との工程において2.8ージット キシー5ーメチルー5ー(10ーヒドロキシデン ル)ヒドロキノンが生成物として待られる。

工程 9 の機化反応は工程 6 と同様の放化手段に よつて行なわれ、との工程において 6 - (10-ヒドロキシデシル) - 23-ジメトキシ-5-メ チル-1,4-ベンゾキノンが得られる。

ートが結晶性関係として得られた。

(2) 本品に108米酸化ナトリウム(90 m) を加え、50~65で1時間かきせばた。水(120m)で希釈したのち、酢酸エチル(60m) ×2)で沈珍した。水超を冷却下、塩酸(24m)で放性としたのち、酢酸エチル(240m)で加出した。酢酸エチル編を水(60 m)、5%脱酸水※ナトリウム(80 m)で収(60 m)で取代洗がした。酢酸エチル間を鍛縮すると9~(84-05)・サロモレーを-メテルベンブイル)ノナン酸が移られた。

接耐気は触 ペックトル 2⁰⁰⁰¹3: 100-200(141、 多道線: ←ロ47・4)、210-250(24.多葉線、 ロ5.)、241(84.一張線、の5.)、270-8.00(24.多道線、C42)、8.85(64.一張線、 ので5.)、6.29(11.一近線、板4)、10.27(24、 市広い一成線、の5.25(25.00)

赤外吸収スペクトルルKBr cm⁻¹: 8400(OH)。

1710(COOH)

(3) 9-(8.4-ジメトキシー2-ヒドロキシ

上記工程をおよび3の生成物である6 (10 ーヒドロキシデシル)-2.8-フォトキシー5-メチルー1.4-ベングキノンは結晶化などの常法 により単純することができる。

以下に実施例および参考例を記載して本発明を thは体例に説明する。

奖施例 1

(1) 無水塩化アルミーウム(15.9 g)のジクロルエシン(120 a)りだがく被へ、80 で以下である。6.5 ートリットキントルエン(12.0 g)かよびメチルターウロロホルミルノナノエート(15.6 g)のジクロルエラン(24 a)路被を結下した。60~57でで5時間かきまぜたのち、反応被を指導を(水180 a)から調製)に徐々に加えた。ジクロルエタン湖を分取し、水域はさらにジクロルエタン(86 a)で動性した。ジクロルエタン(66 a)で成争した。ジクロルエタン(66 a)で成争した。ジクロルエタン(66 a)で成争した。ジクロルエタン(66 a)で成争した。ジクロルエタン場を含むせて水(60 a)で成争した。ジクロルエタンルキャルターである。6.4 ージッドキレー2ートドロキシー6-メチルベンゾイル)ナノエ

ー6ーメテルペンパイル)ノナン酸(120g) をメタノール(864)に溶解し、ロートルエン スルホン酸(120m)を加えかきまぜながら2 時側加熱温度した。40℃以下なるまで除却し たのち、水(12m)を加えなで以下で1時側以 上かきませると解語が漏消した。これを細収した のち乾燥するとメテル9ー(8.4ーツメトキレー 2ーヒドロキシー6-メチルペンパイル)ノナノ エート(11.8g)が得られた。

赤外吸収スペクトル $\nu_{\max}^{KBr} cor^{-1}$: 8480(OH),

核磁気共鳴 スペラトル 500011: 1.10-1.90 (12H, 多重線, 一(CH₁)。—), 210-250 (2H, 多重線, CH₂), 241 (3H, 一道線, CH₃), 270-830 (2H, 多重線, CH₁), 8.85 (8H, 一道線, COOCH₃), 8.85 (8H, 一道線, COOCH₃), 8.85 (8H, 一道線, COCH₃), 1.85 (8H, 一道線, COCH₃), 1.80 (1H, 一世線, 核日), 100 (1H, 中広、一港線, OH)

高速液体クロマトグラフィーによる含量定量値は 9 4.8%であつた。

特開昭59- 39855(5)

参考例 1

(1) 実施的1(1)と同僚にして祖品のメチル9-(3,4-ウメトキシー2-ヒドロキシー6ーメチルペンゾイル)ノナノエートを結晶性的体として 初た。

(2) 本品(10.0g)をメタノール(80 m) に熱助解解したのち、水(10 m)を加えて6 で 以下で1時間以上かきませると結晶が晶出した。 これを強収したのち、再び間隔の操作を移り返し た。 該収したのち気能すると射数メチル9 ー(3、 4 ージメトキシー2 ーとドロキシー6 ーノチルベ ンゾイル)ノナノエート(5.8g)が得られた。 流速散体クロマトグラフィーに13合種定量値は 90.4gでもつた。

器管例 2

- (1) 実施的1(1)と同様にして相様のメチル9ー(8、4ージェトキシー2ーヒドロキシー6ーメチルベンソイル)ノナノエートを結晶性関体として 得た。
 - (2) 本品(10.0g)をメタノール(80 ㎡)

品出した。これを確取したのち、再びメタノール (804) に発酵して削減の発性を構造した。こ れを確取したのち完強すると辨契メチルター(8、 4ージメトキシー2ーヒドロキシー6ーメチルベ ンゾイル)ノナノエート(6.2 g.)が得られた。 深速取休クロマトグラフィーによる含量定量値は 89.8 %であつた。

参考例 4

区熱時務解したのち、水(10 4)を加えて6 で 以下で1時間以上かきさぜると結晶が晶出した。 これを健康したのち、ローヘキサン(40 4)で 2 同時結晶した。これを簡取したのち乾燥すると 情報メチル9 - (8,4 - ジメトキシー 2 - ヒドロ キシー6 - メチルベンブイル) ノナノエート (4.8 g) が得られた。

高速液体クロマトグラフィーによる含量定量値は 89.5%であつた。

参名图 8

(1) 実施例1(1)と応機化して組品のメテル9 -(8,4-ロメトキシー2ーヒドロキシー6ーメテルベンゾイル)ノナノエートを結晶性部体として 程た。

(2) 本品(10.0g)を貯穀エチル(200m) 化溶解したのち、5 実践破火素ケトワウル(30㎡) でも競売事した。水(80㎡)で11 団洗浄したの 5 酢設エチル耐を貯止した。 微解物を クタノール (80㎡) (共和国溶解したのち、水(10㎡)を 加えてもで以下で19個別に上きませると結品が

赤外穀収スペクトル / film a → 1:8450(0H),
1740(0000H₂)
核田気状処スペクトル / DDD¹3: 1.10 − 1.87(14H ,
少重報、 − (0H₂)→ 一, 2.17 − 2.57(4H , 多重線、核
0H₂ · CH₂ODO , 2.27(5H , 一流線、核 CH₂) , 8.58
(8H , 一道線、0000H₃), 8.80(8H , 一前線、
0CH₃), 8.85(8H , 一道線、0CH₃), 5.80(1H , 一一前線、OH), 6.27(1H , 一道線、核 H)
お光例 5

メチル10-(3.4-ジットキシー2-ヒドロキシー6-メチルフエニル)デカノエート(3.0 g)のトルエン(150 a) 裕成化20で以下で水 業化ビス(2-メトキシエトキシ)アルミニウムナトリウム(70米トルエン解放)(15.0 g)を加え、20~80でで18間かきせぜた。反応放化20で以下で10米酸酸(160 a)を加えてかきせばたのち、トルエン脳を分取する。トルエン脳を水(100 a)で洗浄後酸酸すると10-ビルフメトキシー6-メテルフエニル)デカシー1-オール(5.6 g)が加

特別昭59- 39855(6)

状物として得られた。

赤外股収スペクトル ν^{noat} cm ⁻¹:8400**付近(**OH) 核磁気共鳴スペクトル 8 CDC2 : 1.10-1.80 (16H, 多道線, -(CH2)a-), 222(8H, -直線, CH2), 2.40-2.75(2H, 多道線, CH2), 3.50-8.70(2H, 多直線、CH₂), 8.80(3H, 一直線, OCH₃), 884(8H, 一章線, OCH,), 6,25(1H, 一取榜, 格田)

盆类例 6

10-(8.4-ジメトキシー2-ヒドロキシー 6-メチルフエニル)デカン-1-オール(10.0 g)のメタノール (160 a) 裕液に酢酸ナトリウ ム(40.0 g) および水(160 ≈)を加えたのち、 ニトロソジスルホン酸ジカリウム塩(含量 50%) (48.0g)を加え、40~50℃で2~7時間 かきまぜた。その後、よくかきまぜながら反応液 を水(400 ≈) に注加し、20 で以下で80分以 上かきませると根準色結局が折出した。これを濾 取したのち、酢酸エチル(85㎡)に溶解し、水 (20㎡)で洗浄した。酢砂エチルを留去して得

ル終縦に2.8-ジェトキシー5-メチルー6-(9-メトキシカルポニルノニル)-1.4-ペン **ゾキノンのジエチルエーテル終前を氷冷、桜样下** 瀬下した。宰進で1時間機伴した後、総合物を希 堪酸で酸性とした。ジエチルエーテル湖を分離し、 水屑をジエチルエーテルで抽出した。ジエチルエ ーテル樹および抽出液を合し水洗した。無水硫酸 ナトリウムで乾燥し、ジエチルエーテルを蒸発乾 出すると、2.8-ジェトキシー5-メチルー6-(10-ヒドロキシデシル)ヒドロキノンが得ら れた。上記生成物のジェチルエーテル解放を16 %水性星化第二鉄と共に攪拌した。ジエチルエー テル扇を分離し、水洗袋無水廠酸ナトリウムで乾 **掛した。リグロインから再結局すると 2.8 ージメ** トキシー5ーメチルー6ー(10ーヒドロキシデ シル)-1.4-ベンゾキノンの積色針状晶が得ら nt.

代理人 弁理士 天 井 作

られる残留物を酢酸エチル(12㎡)およびロー ヘキサン(86㎡)の組合液から再結県した。と の結晶をフロリジル(8g)のカラムクロマトグ ラフィーに付し、ジクロルメタンで浴出したのち、 再び酢酸エチル(10㎡)およびローヘキサン (80 m)の混合液から再結品した。本結局をさ らに50%エタノール(80㎡)から再結品した のち乾燥すると6-(1.0-ヒドロキシデシル) - 2,8-ジメトキシー5-メチルー1,4-ベンゾ キノン(4.5 g)が樹黄色結晶として得られた。 **胸点 5 4.0℃** 赤外吸収スペクトル $u_{\max}^{\mathrm{KBr}} a^{-1} : 8550(OH).$ 1660, 1650, 1610(1,4ーベンゾキノン) 核磁気共鳴スペクトル ð CDO1: : 1.1-1.8 (16H,多斯線, -(CH2):-), 200(8H, 一世 線, CHa), 2.48(2H, 三南線, J=7Hg, CHa),

8.68(2H, 三階線, J=6Hz, CH2OH), 8.97(6H, 一直線, OCH.)

移类例 7

水窯化リチウムアルミニウムのジエチルエーテ

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record.

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

☐ BLACK BORDERS
\square image cut off at top, bottom or sides
☐ FADED TEXT OR DRAWING
\square blurred or illegible text or drawing
□ SKEWED/SLANTED IMAGES
COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
GRAY SCALE DOCUMENTS
LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
\square reference(s) or exhibit(s) submitted are poor quality
Потнев

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.